F-1562

1988日本分類 1

日本国特許庁

@特許出屬公告

16 A 0 16 B 61 16 D 311 16 D 51

13(9) G · 33

136 E 1

昭45-17402

网公告 昭和 45年(1970) 6月 16日

発明の数 1・

(全4頁)

図有機化合物にジューテリウムを導入する方法

題 昭41-5255

22出: 顧 昭41(1966)1月31日

ン国の1280/65

②発 明 者: グエン・デインーグエン

スウエーデン国ミョルンダール・ハ ブケルスカータン 30.アー

ハーゲン・・・ スウエーデン朗ミヨルンダール・イ

ンリガレガータン7

砂出 顧 人 インセンテイブ・リサーチ・ディ・

メウエーデン国 プロフマ11・ラン ハマルスヴェーグ21 .

代: 表 名: タルフ・ゲー・エルヴアール

代 理 人 弁理士 山下白

発明の詳細な説明

これまで、重水素を含む有機化合物の合成方法 はいくつか知られているが、高い含有量で重水素 は、まだ知られていない。とれまでの方法では、 低分子量の化合物多数について、水素をジューテ リウムで完全に置換することだけはできたが、高 分子量の化合物について、直接にそして完全に震 換するととはできなかつた。

本発明は、高分子量の化合物を包含する多数の 有機化合物について、軽い水素を貫い水素の同位 元素で置換することができる一般的な方法に関す るものである。との新規な方法は、実験用の重水 ができるだけでなく、また工業的規模での製造に も用いることができる。

本発明に従うと、適当な重水素供給源(たとえ

は酸化シューテリウム)を用い、有機化合物中の 経水素をジューテリウムにより直接交換すること ができる。

軽水素をジューテリウムで個換する最初の試み 優先権主張 - ⑬1965年2月1日回スウエーデ - 5では、有機化合物を、アルカリおよび白金触媒の 存在下、承水で処理した。との方法では、特に易 動性の水素原子の優換は可能であるが、高分子量 の化合物中の水素原子全部を完全に交換すること はできない。

> エイナール・アクグスト・ステン 10 本発明者は、完全に交換を行うにはさらに反応 用触媒(ごこでは促進剤という)を加えなければ ならないということを知つた。

本発明の方法はアルカリ金属シューテロキシド および還元したアダムス触媒 (Pto g・H2 O)の ペロツブメント・アクチエポラー お 存在下、経水素を含む有機化合物と、酸化ジュー テリウムのような重水素供給源との間で直接的交 換反応を行わせる際に、反応促進剤として過酸化 ジューテリウムを添加することを特徴とするもの である。

本発明の方法は、たとえば完全にジューテリウ ム化した(パーシューテリウム化)脂肪酸、ジカ ルボン酸、ケトン、ブルコール、種々の炭化水素 の製造に用いるととができ、したがつて広い利用 性を有している。との方法は、高い同位元素純度 を含む各種の有機化合物を製造する一般的な方法 25 (99%以上)のジューテリウム含有化合物の製 造に用いられ、との同位元素純度は、ジューテリ ウム供給原の同位元素純度だけによって制限を受 ける。次に、との交換反応に用いる一般的な方法 を簡単に説明する。

最初の化合物(軽水素を含む有機化合物)を、 過酸化シューテリウムおよび金属触媒(アダムス 白金触媒など)の存在下、アルガリーシューテロ キシトを酸化ジューテリウムに密かした溶液中で 加熱する。との加熱は、密閉容器中で振りませた 索合有化合物を小規模に製造するのに用いるとと 35 がら行う。そして生じた反応混合物から常用の方 法によってジューテリウム化化合物を単離する。 また金属触媒は回収して、活性形に再生するとと ができる。必要に応じ、アルカリ塩基金属もまた

(2)

等公 昭45-17402

Э

回収することができる。

1回の操作で交換しうる量に関しては、温度、 触媒の相対量および加熱時間などいくつかの因子 が重要になる。金属触媒の性質および有機化合物 の構造もまた重要である。

金属触媒数種について研究した結果、アダムス 触媒としてよく知られている酸化白金触媒が D₂ Oに懸倒した (PtO₂・H₂O)をジューテリウム ガスで還元することによつて得られるジューテリ ウム産元型として非常に活性なので、本発明の触 10 媒として使用できることがわかつた。

アルカリージューテロキシドと過酸化ジューテリウムとは、金属の過酸化物と酸化ジューテリウムとの反応によつて製造することができる。この際、粒状過酸化ナトリウムを用いるのが有利であ 5 る。過酸化ナトリウムと選水との反応では、ナトリウムジューテロキシド(アルカリ触媒)と過酸化ジューテリウム(促進剤)とが当量ずつ形成されるが、塩差性触媒と促進剤との間の量的関係はもちろん変えることができる。

パージューテリウム化有機化合物を少量製造する場合には、パイレンクス (Pyrex) のような硬質ガラスの肉厚反応管を用いることができるが、この管は1回だけしか用いてはならない。大規模に製造する場合には、不活性な内面をもつた加熱 5高圧容器が必要である。前記のガラス製反応管の場合は、サーモスタント付炉中の管を効果的な提りまぜ機上に置き、大規模に行う場合は、反応容器の内容物を効果的にかきまぜるための適当な装置を備えることが必要である。 30

次に実施例によつて、本発明の方法で各種のパージューテリウム化合物を製造するととを説明する。との方法を行うにあたつては、同位元素が希釈しないように注意しなければならない。との例において、部は重量によるものである。

例 1 パージューテリオオクタデカン酸の製造

(A) 金属触媒の調製

(B) アルカリ触族と促進剤の開製

粒状過酸化ナトリウム(メルク社製分析用

Na₂ O₂)1 5.5 部を少量ずつ検魚に 敢水 1000部の中へ冷却したがら 添加する。 この ようにして得られる溶液は、 理論的にナトリ ウムジューテロキシド 1 6.4 部と 過酸化ジュ ーテリウム 7.2 部を含有し、 それぞれアルカ

リ触媒および促進剤として用いられる。

(0) 交換反応

ジューテリウムで潤元した上記の白金金属 触媒を入れた反応容器中に、nーオクタデカン酸(ステアリン酸)57部と、Tルカリ触 媒および促進剤の溶液と、重水400部とを 版々に加え、全体をドライアイスで冷却した 後、排気により空気を除き、容器を溶接密閉 する。

この容器を240でに加熱し、敵しくかきませながら、この個度に28時間維持する。 冷却後、容器を開放し、生じた不均質性混合物を、これが均質になるまでかきまぜる。水 (H2OとHDOとD2O加急の油)は、室温において蒸発除去する。

反応容器中の乾燥粉末状残留物に、さらに 重水 1500部を加え、排気した後容器を密閉 する。との第2の交換反応は第1の場合と同 じ条件のもとで行う。水を蒸発飲去し、希塩 酸で酸性にした後、有機相をエーテルで抽出 する。とのようにして得た粗製生成物をけい 酸カラムを用いるクロマトグラフィーにかけ ス

とのようにして、パージューテリオオクタデカン酸57部(理論量の90%)が得られる。とのメチルエステルを質量分光分析にかけた結果、との酸は98%以上の同位元条純度をもつことがわかつた。

以上の合成法をまとめると次のようになる。

) -

(3)

特公 昭45-17402

· 第	1	表	
化含物	M	分子 割合	雅 金 第
ОН3 -(ОН2)10-СООН	284.468	2	57
D ₂ O	20.0 28	1500	3000
Pt2 O.H2 O*	2 4 5.2 4 6	1	2 4. 5
Pt	1 9 5.0 9	1	(19.5)
Na 2 O2 *	77.994	2	1 5.5
Na OD	41.011	4	(16.4)
Ψ. p ₂ . o ₂	36.028	. 2	(7.2)
OD s -(CDz)10 -OOOH	3 1 9.6 7 B	2	(63.8)57

上記の第1表および以下の表において、Mは分 *水素ージューテリウム交換を行なつた。との場合、 全体の反応時間は56時間である。触媒および 促進剤用の原料は、星印を付したものである。な お、魚豊部の顔中、かつとで示されていない数字 20 部が得られた。ガスクロマトグラフィによる分析 は実際に使用した量を表わし、またかつと内の数 字は理論値である。

例 2 パーシューテリオしようのうの製造

しようのうは、3個のメチル基をもつているが、 その水素原子は交換するのが困難である。とのよ 25 がわかつた。との1回の操作での全交換率は約78 5た交換困難な場合において本発明の方法が効果 的であるということを示すために、ただ1回だけ*

子量を表わし、分子割合は分子量の比率を表わす。 反応生成物は、反応混合物から無水のエーテルによ よつて抽出した。そして、との方法により、しよ うのう60.8 観からジューテリウム化生成物 62 の結果、このものは頭生物を含んでいないことが わかつた。質量分光分析により、とのインブレノ イド化合物中には、分子Oto Die O が存在する が、Cio H4 Diz O が最も多量に存在すること %(質量分光による)であつた。

以上の合成法をまとめると次のようになる。

	第	2	裁	
	化合物	M	分子 初合	金量部
O ₁₀	H ₁₆ O	152.228	4	608
l t	D ₂ O	20.028	1000	2000
.	P t O2 . H2 O*	245.246	1	24.5
] .]	Pt	195.09	1	(19.5)
	Na 2 O 2 *	77.994	2	15.5
	NaOD	4 1.0 1 1	4 .	(164)
1 1	D2O2	36.028	2	(.7.2)
C10	Dio O+シューテリクム	168.324	4	(67.2)62
	含量の低い類似		} '	
	₩20			•

例 3 パージューテリオアントラセンの製造 **ゅう。アントラセンの場合は、水素原子が交換しや** 前記の各例と同じような条件のもとで合成を行x 45 すく、1回の操作で完全にジューテリウム化した (4)

特公 昭45-17402

生成物が得られる。この交換反応により得た混合 *を沈殿させる。このようにして、アントラセン 物から目的化合物を分離するには、水(H.Q。 HDO. D. O)を蒸発除去した後、乾燥ペンモン で抽出する。次にとの明黄色抽出液を室温で蒸発 するととによつて磯縮し、次いでヘブタンを加え 5 以上の合成法をまとめると次表のようにたる。 て、目的とするジューテリウム化多項式炭化水素*

53.4部から高い同位元素純度(質量分光分析に より>99%)をもつパージューテリオアントラ セン48部(85%)が得られる。

化 合物	. M	分子割合	金金部
C ₁₄ H ₁₀	178220	3	5 3.4
D ₂ O	2 0.0 2 8	1000	2000
.P 10 -H2 O*	245246	1	24.5
Pt	19509	1	(19.5)
Na 2 O2 *	77.994	2	15.5
Na OD	41.011	4	(16.4)
D ₂ O ₂	3 6:0 2 8	5	(7.2)
G14 D10	188280	3	(564)48

本発明の実施の態様を要約すると次のようにな * りまぜながら行う前記1~2項の方法。

- L アルカリ金属ジューテロキシドおよび激元さ ジューテリウムで競換できる水素原子を含む水 索原子を持つジューテリウム化できる有機化合 物をジューテリウム供給源としての重水と反応 させて前記有機化合物をジューテリウム化する 進剤としての過酸化ジューテリウムの存在下で 実施することを特徴とする、改良されたジュー テリウム化方法。
- 2 承水(D₂O) と反応させてアルカリ(N₂) めに過酸化ナトリウム(NagO2) を添加す る前記1項の方法。
- 3 反応を、密閉反応容器中で加熱下、激しく振 **

- H₂O) な、ジューテリクムで還元するととに れたアダムス触媒(P 102・H2 O)の存在下で、25 より製造した金属触媒を用いる、前記各項の中 のいずれかの方法。

特許構成の範囲

1 アルカリ金属ジューテロキシドおよび嫌元し 方法において、このジューテリウム化反応を促 30 たアダムス触媒(PtO2.H2 O) の存在下で、ジ ユーテリウムで健検できる水素原子を含む水素原 ・子を持つシューテリウム 化できる有機 化合物をジ - ユーテリウム供給源としての貫水と反応させて前 配有機化合物をジューテリウム化する方法におい OD)と促進剤(De Oz) とを形成させるた 35 て、このジューテリウム化反応を促進剤としての 過酸化シューテリウムの存在下で突施することを **胯徴とする、改良されたジューテリウム化方法。**